◎ 公開特許公報(A) 平1-258674

⑤Int. CI.⁴

1

識別記号

庁内祭理番号

④公開 平成1年(1989)10月16日

C 07 D 453/02 A 61 K 31/435

8829-4C

AAH ACP

7375-4C ×

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全10頁)

図発明の名称 イミダゾ〔1, 2-a〕ピリジン誘導体

②特 顧 昭63-86930

②出 願 昭63(1988) 4月8日

⑫発 明 者 新 田 一 誠 神奈川県横浜市緑区鴨志田町1000番地 三菱化成工業株式 会社総合研究所内

⑫発 明 者 丸 山 章 神奈川県横浜市緑区鴨志田町1000番地 三菱化成工業株式

会社総合研究所内

⑩発 明 者 河 原 こ ず え 神奈川県横浜市緑区鴨志田町1000番地 三菱化成工業株式

会社総合研究所内

位発 明 者 山 崎 智 志 神奈川県横浜市緑区鴨志田町1000番地 三菱化成工業株式

会社総合研究所内

①出 願 人 三菱化成株式会社 東京都千代田区丸の内2丁目5番2号

⑭代 理 人 弁理士 長谷川 一 外1名

最終頁に続く

明 細 書

/ 発明の名称

イミダン(1.2-a)ピリジン誘導体

- 2 特許請求の範囲
 - (1) 一般式([):

R³ (上記(I)式中、Yは-O-または-N-(式中、R³ は水素原子またはアルキル基を示す。) を示す。Aは式(II)、(III)または(N)、

$$(CH_{2})_{\overline{\eta}}N-R^{4} \qquad (CH_{2})_{\overline{\eta}}N \qquad (CH_{2})_{\overline{\eta}}N$$

$$(I) \qquad (II) \qquad (IV)$$

(式中、nは1~5の整数を示し、R⁴ は水 素原子、アルキル基、シクロアルキル基また はアラルキル基を示す。)で表わされる基を 示す。

PI は水素原子、アルキル基、ハロゲン原子、トリフルオロメチル基、ヒドロキシル基、アルコキシ基、アミノ基、アルキルアミノ基、ジアルキルアミノ基、プラルキル基、アラルキルオキシ基、カルボキシル基、アルコキシカルボニルエカルボニルを示す。

Riは水素原子、アルキル基、ハロゲン原子、ヒドロキシル基、アルコキシ基、チン基、アシーオンを、ジアルキルアミノ基、ジアルキルアミノ基、ニトロ基、メルカプト基またはアルキルチオ基を示す。)で示されるイミダン(1,2-a)ピリジン誘導体、その酸付加塩またはその溶媒和物。

3 発明の詳細な説明 **

〔産業上の利用分野〕

本発明は、新規なイミダン〔1,2-a〕ピリシン誘導体、その酸付加塩またはその溶媒和物に関する。

〔従来の技術および発明が解決しようとする問題点〕

胸やけ、腹部膨満感、食欲不振、上腹部不快感、悪心、腹痛といったいわゆる消化器系不定 愁訴は、慢性胃炎、胃下垂症等の主症状として 発現してくるがその大きな要因として胃の運動 失調に伴う胃排出能の低下があげられる。

従来、胃運動機能を改善するためにドバミン 拮抗剤が用いられてきたが、錐体外症状等の副 作用が発現し、その使用には制限があった。

よーHT(よーヒドロキシトリブタミン)拮抗作用を有する化合物は、一般に偏頭痛、群発性頭痛、三叉神経痛の治療または予防、鎮吐剤、特に筋治療に関連した嘔吐むよび悪心の防止、不安及び精神病のような中枢障害、不整脈などの治療において有用であることが知られている。また、近年、よーHT拮抗作用を有する化合物が、錐体外路症状等の副作用を示さず、かつ胃運動機能の低下に対し有効であることが明らかとなってきた。

$$\begin{array}{c|c}
R^2 & O \\
 & C - Y - A
\end{array}$$

(式中、Yは-O-または-N-(式中、R³ は水素原子またはアルキル基を示す。)を示す。 A は式(Ⅱ)、(Ⅲ)または(N)、

(式中、nは1~5の整数を示し、R⁴ は水素 原子、アルキル基、シクロアルキル基またはア ラルキル基を示す。)で表わされる基を示す。

R' は水素原子、アルキル基、ハロゲン原子、トリフルオロメチル基、とドロキシル基、アルコキシ基、アミノ基、アルキルアミノ基、ジアルキルアミノ基、プラルキルオ・ン基、カルボキシル基、アルコキシカルボニ

例えばアザビシクロ系側鎖を有しかつ s ー HT拮抗活を有する化合物としては、インドー ルー3ーイルカルボン酸エンドー8ーメチルー ー8ーアザービンクロ〔3,2,1〕オクトー3ー イルエステル(特開昭61ー152628号公 報)、エンドー4ーアミノーsークロロー2ー メトキシーN-(1ーアザビシクロー〔3,3,1〕 ーノンー4ーイル)ーベンズアミド(特開昭 62-270583号公報)などが知られてい る。

しかしながら、更に良好な5-HT拮抗活性 を有する新規な化合物の出願が望まれている。 〔問題点を解決するための手段〕

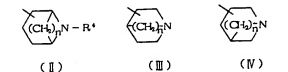
そとで本発明者らは、従来の化合物とは構造が異なり、5 ー H T 拮抗作用を有し、胃運動機能等に有用な化合物の探索を行った結果、特定のイミダゾ〔/,2 ー a 〕ピリジン誘導体により所期の目的が達成されるととを見い出し、本発明を完成するに至った。

即ち本発明の要旨は、一般式(【):

ル基またはアルコキシカルポニルアルキル基を示す。

R² は水素原子、アルキル基、ハロゲン原子、ヒドロキシル基、アルコキン基、ブルナオキシ基、アミノ基、アルキルアミノ基、ジアルキルアミノ基、ニトロ基、メルカプト基またはアルキルチオ基を示す。〕で示されるイミダゾ(/,2ーa〕ビリジン誘導体、その酸付加塩またはその溶媒和物に存する。

** 式中、Yは一〇一または一N-(式中、Rは水素原子またはメチル基、エチル基、nープロピル基、nープチル基、tープチル基、nーペンチル基等の炭素数 / ~5 のアルキル基等のアルキル基を示す。)、好ましくは一〇一または-N-を示し、Aは式(II)、(III) または(N)



(式中、 n は 1 ~ 5 、 好ましくは 2 ~ 4 の整数 を示し、 R⁴ は水索原子;前記の R³ の定義で 示すような炭素数/~よのアルキル基等のアル キル基;シクロプロピル基、シクロペンチル基、 シクロヘキシル基等のシクロアルキル基または ペンジル基、フェネチル基等のアラルキル基を 示し、好ましくはメチル基、エチル基、ペンジ ル基である。)で表わされる基を示し、R¹ は 水素原子;前記R3の定義で示すような炭素数 1~5のアルキル基等のアルキル基;フッ素原 子、塩素原子、臭素原子等のハロゲン原子;ト リフルオロメチル基;ヒドロキシル基;メトキ シ基、エトキシ基、n-プロポキシ基、i-プ ロポキシ基、n-プトキシ基、i-プトキシ基、 tープトキシ基、n-ペントキシ基等の炭素数 /~sのアルコキシ葢等のアルコキシ葢;アミ

キシカルポニルアルキル基を示し、好ましくは、 メチル基、エチル基、メトキシ基である。

またR²は水素原子; 前記の様なアルキル基、ハロゲン原子、アルコキン基、アルキルアミノ 芸石しくはシアルキルアミノ基; ヒドロキシル 基; アミノ基; ニトロ基; メルカブト基; メチルチオ基、エチルチオ基、ロープロピルチオ基、 i ープロピルチオ基、 nープチルチオ基等の炭 素数 / ~よのアルキル基等で置換されたアルキルチオ基

前記の一般式(I) で表わされる本発明化合物は、例えば下記(V)式の化合物及び(VI) 式の化合物とを縮合反応させることによって得ることができる。

$$\begin{array}{c|c}
R^2 & O \\
N & C - OH
\end{array} (V)$$

((V)式中、 R¹ 及び R² は前 記と同義を示す。) で表わされる化合物またはそのカルボキシル基 ノ盐;メチルアミノ基、エチルアミノ基、プロ ピルアミノ基、イソプロピルアミノ基、n-プ チルアミノ基、iープチルアミノ基、tープチ ルアミノ基等の炭素数/~ゞのアルキル基で匠 換されたアミノ基等のアルキルアミノ基;ジメ チルアミノ基、ジエチルアミノ基、ジブロピル アミノ基等の炭素数/~ゞのアルキル基等で促 換されたジアルキルアミノ基;ペンジル基、フ ェネチル基等のアラルキル基;ペンジルオキシ 基、フェネチルオキシ基等のアラルキルオキシ 基;カルポキシル基;メトキシカルポニル基、 エトキシカルポニル基、n-プロピルオキシカ ルポニル基、i-プロピルオキシカルポニル基 等の炭素数/~ゞのアルコキシ基等で置換され たアルコキシカルポニル基またはメトキシカル ポニルメチル基、エトキシカルポニルメチル基、 nープトキシカルポニルメチル基、メトキシカ ルポニルエチル基等の炭素数1~5(アルコキ シ基の炭素数)のアルゴキシカルポニル基で置 換された炭素数!~5のアルキル基等のアルコ

を反応性に富む置換基で置換した反応性誘導体。

$$H - Y - A \tag{VI}$$

((VI)式中、Y及びAは前配と同義を示す。) で表わされる化合物またはその前駆体、例えば AにおけるR⁴がペンジル基またはエトキシカ ルポニル基である化合物。

一般式(I)中、Yが-N-で示される化合物は、例えば次の様々方法によって得ることができる。

(ノーノ)(V)式のカルボキシル基を N,Nーカルボニルジイミダゾール、 Nーヒドロキシサクシンイミド、ペンタクロロフェノール等と反応させて適当な反応性に富んだ酸誘導体を作り、これと(M)式で表わされるアミンとを溶媒中で反応させることにより製造することができる。

溶媒としては、ジクロロメタン、クロロホルム、ペンゼン、トルエン、テトラヒドロフラン、N.N - ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホ

キシド等が挙げられる。

反応温度は 0 ~ 2 0 0 ℃、好ましくは 1 0 ~ / 3 0 ℃の範囲から選ばれ、反応時間は 2 0 分 ~ 2 0 時間、好ましくは 3 0 分 ~ / 0 時間行えばよい。

(ノー2)(V)式で示される化合物をオキザリルクロリド、塩化チオニル、三塩化リン、 五塩化リン、三臭化リン等との~60℃で30 分~2時間程度反応させて得られる酸ハライド、 好ましくは酸クロライドと(VI)式で表わされる アミンとを溶媒中で反応させることにより製造 することができる。

溶媒としては、ジクロロメタン、クロロホルム、ペンゼン、トルエンデトラヒドロフラン、N,Nージメチルホルムアミド等が挙げられ、必要な場合にはトリエチルアミン、ピリジンを存在での第3級アミンをたは復素環式アミンを存在させるか、或いは溶媒として使用してもよい。反応にはロコの~80℃の範囲から選ばれ、反応時間はよ時間

酸ハライド、好ましくは酸クロライドとを溶媒中で反応させることによって製造することができる。

溶媒としては、テトラヒドロフラン、ジメトキンエタン、ジオキサン等が好ましく、反応は -20~50℃で5時間以下、好ましくは5分~2時間程度反応させればよい。

上記の反応中で、(VI)式で示されるアルコールまたはアミンの立体配置は反応後もそのまま保たれると考えられる。また、(VI)式で示されるアルコールまたはアミンは、必要に応じてエンドとエキソ異性体の混合物として反応させ、クロマトグラフィーまたは晶析等の常法によってまる。

また (VI)式 で示される化合物としてその前駆体を使用した場合は、上記の方法において反応後、水素添加、アンモニアーナトリウム、アルカリ加水分解等の手段により脱保護することができる。

以下、好ましくはよ分~2時間行えがよい。

また、一般式(I)中、Yが一〇一で示される化合物は、例えば次の様な方法によって得ることができる。

(2-1)(VI)式で示されるアルコールを、例えばテトラヒドロフラン溶媒中でロープチルリチウムと反応させたり、N,Nージメチルホルムアミド溶媒中でナトリウムハライドと反応はないカリチウム塩(サトリウム塩等のアルカリ金属塩と、上記では、イーノ)で述べた(V)式の反応性に富んだ酸語するとができる。

溶媒としてはテトラヒドロフラン、ジオキサン、N.Nージメチルホルムアミド等が好ましく、 反応は 1 0 ~ 1 2 0 ℃ で 3 0 分 ~ 1 0 時間程度 行えばよい。

(2-2)上記(2-1)で述べた(VI)式で 示されるアルコールのアルカリ金属塩と上記 (1-2)で述べた(V)式で示される化合物の

このようにして得られる一般式(I)で示される化合物は、常法に従い、酸付加塩を形成する ことができる。酸付加塩を形成するのに用いる 酸としては、塩酸、溴化水素酸、硫酸、リン酸などの 無機酸、および酢酸、シュウ酸、メタンスルホ ン酸、マレイン酸、フマール酸、クエン酸、酒 石酸、乳酸などの有機酸が挙げられる。

また、一般式(I)で示される化合物の酸付加塩を常法に従い、例えばアルコール類(メタノール等)、アセトン類(アセトン等)、エーテル類(テトラヒドロフラン、シオキサン等)等を該化合物の溶解を補助するために添加されていてもよい水溶液中で晶析することができる。

以下に、一般式(I)で示される本発明の化合物を例示する。

1) ユーメチルーイミダゾ〔1,2-a〕ピリジンー3-カルボン酸(エンドー8-メチルー8-アザビシクロ〔3.2.1〕オクトー3ーイ

ル)エステルー塩酸塩

- 2) ューエチルーイミダゾ(1,2 ー a) ビリジ ンー3ーカルボン酸(エンドー8ーメチルー 8ーアザビシクロ(3.2.1)オクトー3ーイ ル)エステルー塩酸塩
- 3) 2 ーイソプロピルーイミダゾ〔 1,2 ー a 〕 ピリジンー3ーカルポン酸(エンドー 8 ーメ チルー 8 ー アザビシクロ〔 3.2./ 〕オクトー 3ーイル)エステルー塩酸塩
- 4) イミダゾ (1,2-a) ピリジンー3ーカル ボン酸 (エンドー8ーメチルー8ーアザビシ クロ [3,2,1]オクトー3ーイル)エステル - 塩酸塩
- s) 2 トリフロロメチルーイミダゾ〔 /,2 a 〕ピリジン - 3 - カルポン酸(エンド - 8 - メチル - 8 - アザビシクロ〔 3.2./ 〕オクト-3-イル)エステルー塩酸塩
- 6) 2,6 ージメチルーイミダゾ〔1,2 ー a〕ピリジンー3 ーカルボン酸 (エンドー8 ーメチルー8 ーアザビシクロ〔3.2.1〕オクトー3 ー

8 - メチルー8 - アザビシクロ(3.2.1)オ クトー3 - イル)エステルー塩酸塩

- /2) Nー(ノーアザビシクロ(2.2.2)オクトー3ーイル)ーユーメチルーイミダゾ(ノ,2ーa)ピリジンー3ーカルボキサミドー塩酸
- /3) N-(/-アザピシクロ(2.2.2) オクト - 3 + イル) - イミダゾ (/,2 - a) ピリジ ン- 3 - カルポキサミド - 塩酸塩
- /4) 2ーメチルーイミダゾ(1,2ーa)ピリジンー3ーカルボン酸(1ーアザビンクロ (2.2.2)オクトー3ーイル)エステルー塩酸塩
- /s) N-((±) -/-アザビシクロ(3.3./)
 -ノン-4-イル)-2-メチルーイミダゾ (/.2-a)ピリジン-3-カルボキサミド -塩酸塩

本発明の化合物は、後述の試験例に示すようによーHT(よーヒドロキシトリブタミン)拮抗剤であり、偏頭痛、群発性頭痛、三叉神経痛

イル)エステルー塩酸塩

- 8) ューメチルー6ーニトローイミダゾ〔1,2 ーa〕ピリジンー3ーカルポン酸(エンドー 8ーメチルー8ーアザビンクロ〔3.2.1〕オクトー3ーイル)エステルー塩酸塩
- 9) ューメチルー 8 ーメトキシーイミダン [1,2 ーa〕ビリジンー3 ーカルポン酸(エントー 8 ーメチルー8 ーアザビシクロ(3.2.1)オ クトー3 ーイル)エステルー塩酸塩
- (0) 2 メチルー8 ペンジルオキシーイミダ ゾ(1,2 - a)ピリジンー3 - カルボン酸 (エンドー8 - メチルー8 - アザピンクロ (3.2./)オクトー3 - イル)エステルー塩 酸塩
- //) ユーメチルー6ークロローイミダゾ〔 / .2 - a 〕ピリジンー3-カルボン酸(エンドー

の治療または予防に使用することができる。また鎖吐剤、特に癌治療に関連した嘔吐および悪心を防止するものとして一般的に使用できる。このような癌治療の例には、細胞毒剤、例えばシスプラチン、アドリアマイシン、シクロホスファミドを用いた場合や放射線治療が含まれる。よーH T 拮抗剤である化合物は不安及び精神病のような中枢障害、不整脈などの治療においても有効である。

また本発明の化合物は、胃運動向上活性が期待でき、遅延性胃内容排出、消化不良、鼓脹、 食道内逆流および消化器費筋等の治療に特に有 用である。

本発明の一般式(I)で示される化合物およびその酸付加塩ならびにその溶媒和物を医薬として適当な固体または液体の担体若しくは賦形剤、安定剤等の希釈剤等と共に使用する。その形態は錠剤、カブセル、経口液剤、粉末、顆粒、トローチ、再溶解しりる粉末、注射用および灌流用の溶液また

は懸濁液、座薬等の削型をとりうる。経口投与可能な組成及び削型が一般的に適しており好ましい。

経口投与の錠剤およびカブセル剤は、通常単位投与量として提供され、結合剤、充填剤、希釈剤、打錠剤、滑沢剤、崩壊剤、着色剤、風味剤なよび湿潤剤のような通常の賦形剤を含有する。錠剤は、との分野においてよく知られた方法に従って、例えば腸溶性コーティング剤を用いてコーティングできる。

成物中に活性剤を分布させてもよい。

非経口懸濁液は、実質的に非経口溶液の場合と同じ方法で製造されるが、化合物は溶解される代りに媒体に懸濁させ、エテレンオキサイドにさらすことにより減菌し、更に減菌媒体中に 懸濁させることにより製造する。本発明の化合物が均一分布となるように必要に応じて界面活性剤、湿潤剤等を添加してもよい。

本発明においては、更に一般式(!)で示される化合物または酸付加塩ならびにその溶媒和物をほ乳動物、例えばヒトにおける欠陥のある胃

シル剤等による必剤型であるか、あるいは使用 前に水なたは適当な媒体により再溶解されりる 乾燥生成物として提供される。とのような液剂 は、通常の添加剤、例えばソルビトール、シロ ップ、メチルセルロース、ゼラチン、ヒドロキ シエチルセルロース、カルポキシメチルセルロ ース、ステアリン酸アルミニウムゲルまたは水 素化食用脂肪のような沈殿防止剤、レシチン、 ソルピタンモノオレエート、アラピアゴムのよ うな乳化剤、アーモンド油、精留ヤシ油、油状 エステル(例えばクリセリンのエステル)、プ ロビレングリコール、エチルアルコールのよう な(可食性油も包含しうる)非水性媒体、p-ヒドロキシ安息香酸のメチルエステルもしくは エチルエステル、またはソルビン酸のような保 存剤、および必要に応じて通常の風味剤または 潜色剤を含有できる。

経口投与の錠剤は混合、充填または打錠の従来の方法により製造される。また反復配合操作を用いて、多量の充填剤を使用したこれらの組

腸の運動性、嘔吐、偏頭痛、群発性頭痛および 三叉神経痛に関する障害の治療または予防に適 用できる。

上述の障害を治療するのに有効な量は本発明 の化合物の相対的有効性、治療される障害の性 質、程度およびほ乳動物の体重等により異なる。

例えば、体重 6 0 Mの成人に対し経口で投与 する場合の投与量は、通常 / 日当り本発明化合物を 0.5 ~ / 0 0 0 m、好ましくは / ~ / 0 0 m であり、これを / 日に / ~ 4 回に分割して没 与することが好ましい。

また静注する場合の投与量は、通常300mg 以下、好ましくは0.1~100mgであり、これ を1日に1回から数回に分けて投与することが 好ましい。

〔発明の効果〕

本発明の化合物は、良好な5-HT拮抗活性を有するので、偏頭痛、群発性頭痛、三叉神経痛の治療または予防、鎮吐剤、特に癌治療に関連した嘔吐および悪心の防止、不安及び精神病

のような中枢障害、不整脈などの治療において 有用である。特に本発明の化合物は、胃運動向 上活性が期待でき、遅延性胃内容排出、消化不 良、鼓脹、食道内逆流および消化器費瘍等の治 療に有用である。

(実施例)

以下に、本発明を実施例により具体的に説明 するが、本発明はその要旨を超えない限りこれ らの実施例に限定されるものではない。

実施例/

2ーメチルーイミダゾ(1,2-a)ビリジン -3-カルボン酸(エンドー8-メチルー8 -アザビシクロ(3,2./)オクトー3-1ル)

エステルー塩酸塩の製造

エンドー8 - メチルー8 - アザビシクロ(3.2.1)オクタンー3 - オール(トロピン)2.08 9を無水テトラヒドロフラン10mlに溶解し、 0~10℃で15 %-n-プチルリチウムーへ キサン溶液8.3 mlを攪拌下で滴下した。室温で 40分間攪拌後、溶媒を減圧下で留去し、無水

(/H,t),7./9(/H,t),5.20 (/H,s),3.88(2H,s),2.67 ~2.23(//H,m)

実施例2

イミダゾ (/, 2 - a) ピリジンー 3 - カルポン酸 (エンドー 8 - メチルー 8 - アザビシクロ (3.2./) オクトー 3 - イル) エステルー 塩酸 塩の 製造

エンドー8ーメチルー8ーアザビンクロ(3.
2.1)オクタンー3ーオール(トロピン)
2.498を無水テトラヒドロフラン25mlに溶解し、5~12℃で15%-nープチルリチウムーヘキサン溶液10.8mlを滴下した。30分間室温で攪拌し、減圧下で溶媒を留去した後ジメチルホルムアミド20mlを加え、トロピンのリチウム塩溶液を得た。

イミダゾ〔1,2-a〕ピリジン-3-カルポン酸 2.28、 N.N-カルポニルジイミダゾール 2.689をN.N-ジメチルホルムアミド 5 0 ml に加え、60℃で1時間反応し、イミダゾリド テトラヒドロフラン/smlを加えてトロピンのリチウム塩溶液を得た。

2 ーメチルーイミダゾ [1,2 ー a] ピリジンー3 ーカルボン酸 2.0 g、 N.N'ーカルボニルジイミダゾール 2.2 / g を室温でテトラヒドロフラン 3 s mlに加えた。 5 0 ℃で / 時間加熱攪拌し、イミダゾリドを得た。との溶液にトロピンのリチウム塩溶液を加え、50℃で 2.5 時間反応した。

溶媒を留去後、クロロホルムを加えて水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥、濃縮した。残渣を、シリカゲルフェタ上で3 第一メタノールを含むクロロホルムを溶出液としてクロマトグラフィーで溶出するととにより、遊離の表題化合物が得られた(融点 8 7~9 / ℃)。これを塩化水素を含有する酢酸エチルで処理すると、
○.8 / 9の表題化合物が得られた(融点 > 300 ℃)。

'HNMR (250MHZ, DMSO-d₆) 8: 9.2 5 (/H,d), 7.68 (/H,d), 7.5 5

を得た。この溶液にトロピンのリチウム塩溶液 を 6 5 C で滴下し、約 3 O 分間攪拌した。

密媒を減圧下で留去し、残盗をクロロホルムに溶解した後水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥、濃縮した。残渣をシリカゲルフェタ上で3 匆ーメタノールを含むクロロホルムを溶出液としてクロマトグラフィーで溶出を行い、遊離の表題化合物を得た(融点/36~/40℃)。

これを塩化水素を含有する酢酸エチルで処理 することにより、表題化合物 2.2 2 9 を得た (融点 2 9 5 ℃ (分解))。

1H-NMR(250MHz,DMSO-de) 8:
9.26(/H,d)、8.37(/H,s),7.86
(/H,d)、7.60(/H,t)、7.29
(/H,t)、5.22(/H,s)、3.90
(2H,s)、2.70-2.//(//H,m)
実施例3

ł

a)ピリジンー3-カルポキサミドー塩酸塩

の製造

2 ーメチルーイミダゾ(1,2 ー a) ピリジンー3 ーカルボン酸 2.5 9 を塩化チオニル / 0 ml に分割添加し、室温で 2.5 時間撹拌した。塩化チオニルを減圧下で留去し、残った結晶をエチルエーテルで洗浄して严過、乾燥することにより 3.2 8 9 の 2 ーメチルーイミダゾ(1,2 ーa) ピリジンー 3 ーカルボン酸クロライドー塩酸塩を得た。

/ - アザビシクロ (2.2.2) オクタンー 3 ー アミン塩酸塩 / . 4 9 9 、トリエチルア ら、73 mlをクロロホルム 4 0 ml に加え、氷冷、攪拌下で 2 ーメチルーイ ミダゾ (1.2 ー a) ビリジャー 3 ーカルポン酸 クロライドー塩酸塩 2.0 9 を徐々に加えた。 2 0 分後室温とし、 2 時間攪拌した後 / Nー水酸 ナトリウム で乾燥し でな は たんそし、 無水硫酸 ナトリウム で乾燥し でな な ひりカゲル 4 0 9 上で 3 のーメタノールを含むクロホルムを溶出液と

ミダソ (1, 2 - a) ピリジンー 3 - カルボン酸 クロライド - 塩酸塩が 3.9 6 9 得られた。

ノーアザビシクロ(2.2.2)オクタンー3
アミン塩酸塩 / .8 の 8 、トリエチルアミン
5.6 6 ml をクロホルム 4 5 ml に溶解し、氷冷・
提拌下でイミダゾ〔ハ2ーa〕 ビリシーを繰りたの
カルボン酸 クロライドー塩酸塩 / .9 6 9 を間視状
カルだた。3 の分後室温とし、溶液をはて、溶液で、溶液で、水硫酸マグネシウム、で乾燥した溶薬
を留去した後、結晶を n ー へ キサンで洗浄し、
遊難の表題化合物を得た(触点 / 66-/68℃)。

これをエタノール性塩化水素で処理すること により、表題化合物を 1.8 2 9 得た (融点 290 - 2 9 6 ℃)。

1H-NMR (250MHz DMSO-d₆) &:

9.42 (/ H, d), 9.9 / (/ H, d),

8.68 (/ H, s), 7.75 (/ H, d),

7.48 (/ H, t), 7.74 (H, t),

4.38 (/ H, m), 3.70-/60 (//H,m)

してカラムクロマトグラフィーで溶出を行い、 遊離の表題化合物を得た(融点79~85℃)。

1H-NMR (250MHz DMSO-d₆) 6: 8.87 (/ H, d), 8.20 (/ H, d), 7.58 (/ H, d), 7.40 (/ H, t), 7.04 (H, t), 4.36 (/ H, m), 3.66-3.10 (6 H, m), 2.60 (3 H, s), 2.28-1.79 (5 H, m)

実施例 4

N-(/-アザビシクロ(2.2.2)オクトー 3-イル)-イミダゾ〔/,2-a〕ピリジン -3-カルボキサミド-塩酸塩の製造

イミダゾ(1,2ーa)ピリジンー3ーカルポン酸3.09を氷冷下で塩化チオニル/2配に分割添加し、N.Nージメチルホルムアミドを少量加えて窒温で1.5時間攪拌した。塩化チオニルを波圧下で留去し、残った結晶をエチルエーテルで洗浄後デカンテーションし、乾固するとイ

実施例5

 ユーメチルーイミダゾ〔1,2 - a〕ピリジン - 3 - カルボン酸 (1 - アザビシクロ〔2.2.
 ユ〕オクトー3 - イル)エステル―塩酸塩の 製造

N,N-ジメチルホルムアミド/ 0 ml に 6 0 % ーナトリウムハイドライド 0.4 / 9 を加え更に /ーアザビシクロ [2.2.2]オクタンー3ーオ ール1.3 0 9 を徐々に添加する。 3 0 分後、 7 0 ℃で更に3 0 分間、加熱、撹拌した。

ューメチルーイミダゾ〔1.2-a〕ピリジン -3-カルポン酸1.5 g、N,N'-カルポニルジ イミダゾール1.5 2 gをN,N-ジメチルホルム アミド 4 0 mlに加え、 6 s ℃で1時間攪拌する ことによりイミダゾリドを得た。この溶液に、 上記の1-アザビシクロ〔2.2.2〕オクタンー 3-オールのナトリウム塩溶液を70℃で滴下 し、5時間加熱、攪拌する。

溶媒を減圧下で留去し、残渣を酢酸エチルに 溶解し、水洗後無水硫酸マグネンウムで乾燥し、 漁縮した。残った結晶を酢酸エチルーローへキサンで晶析し、遊離の表顋化合物を得た(融点/20-1/2/℃)。

これを、塩化水素を含む酢酸エチルで処理することにより、表題化合物を 1.3 2 9 得た。 (融点 2 6 7 - 2 7 0 ℃)。

1H-NMR (250MHz DMSO-d₆)δ;

9.2 / (/H, d), 7.7 # (/H, d),

7.5 7 (/H, t), 7.2 2 (/H, t),

5.2 9 (/H, m), 3.7 9 ~ 3. / 6 (7H,

m), 2.6 5 (3H, s), 2.48 ~ /.63

(5H, m)

奥施例6

N - ((士) - / - アザビシクロ(3.3./) - / ン- 4 - イル) - 2 - メチルーイミダゾ
(/,2 - a) ピリジン - 3 - カルポキサミド
- 塩酸塩の製造

(土) - 4 - アミノーノーアザビンクロ(3.3./) - ノナン1.5 7 8、トリエチルアミン3./2nl を塩化メチレン40 ml に溶解した。実施例3

フォン・ペゾルトーヤリッシュ (von Bezld - Jarish) 反射の拮抗作用

以下の方法に従い、麻酔したラットにおいて sーHTにより起とされたフォン・ペゾルトー ャリッシュ反射の拮抗作用について、化合物を 評価した。

算出式: 抑制率(%)=(/- B/A)×/00 結果は表/の通りであった。 の方法に従って得た2ーメチルイのではでいる。 ー a) ピリジンー3 ーカルボンタ々に加えた。 塩 2 .3 s 9 を、、か合下で徐々に加えた。 塩 2 .3 s 9 を、、更には 2 .3 を 2 して、時間 2 .4 を 2 には 2 .5 を 3 にに 2 のの 1 がに 2 が 2 に 2 に 2 に 2 に 3 を 3 を 4 に 4 に 4 に 4 を 4 に 5 を 4 に 5 を 4 に 6 物の 6 6 9 を 4 た (触点 > 3 のので)。 化合物の 6 6 9 を 4 た (触点 > 3 のので)。

¹H−NMR (250MHz,CD₂OD) 8:8.8 3
(/H,d), 7.4 5 (/H,d), 7.3 7
(/H,t), 6.9 5 (/H,t), 4.5 0
(/H,m), 3.6 0 − 3.4 0 (6 H,m),
2.5 8 (3 H,s), 2.4 4 − /.7 0 (7 H,m)

試験例

表 /

化 合 物	/ 0 μ 9 / ㎏投与時の抑制率
実施例 /	100%
実施例 3	100%

出願人 三菱化成工業株式会社 代理人 弁理士 長谷川 ー ほか/名 第1頁の続き

⑤Int.Cl.⁴

識別記号

庁内整理番号

A 61 K 31/435 C 07 D 519/00 //(C 07 D 519/00 471:04 471:08)

AEN 311

7822-4C

戸 部 ⑫発 明 者

昭 広 神奈川県横浜市緑区鴨志田町1000番地 三菱化成工業株式

会社総合研究所内